

# 特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告（特許協力条約第二章）

(法第 12 条、法施行規則第 56 条)  
[PCT36 条及び PCT 規則 70]

出願人又は代理人 の著類記号 YCT-1007	今後の手続きについては、様式 PCT/IPEA/416 を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP2005/002923	国際出願日 (日.月.年) 23.02.2005	優先日 (日.月.年) 23.02.2004
国際特許分類 (IPC) Int.Cl. C07D209/08(2006.01), A61K31/404(2006.01), A61K31/4184(2006.01), A61K31/427(2006.01), A61K31/433(2006.01), A61K31/437(2006.01), 補充欄に続く		
出願人 (氏名又は名称) 中外製薬株式会社		

<p>1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第 57 条 (PCT36 条) の規定に従い送付する。</p> <p>2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で <u>5</u> ページからなる。</p> <p>3. この報告には次の附属物件も添付されている。</p> <p>a. <input type="checkbox"/> 附属書類は全部で _____ ページである。</p> <p><input type="checkbox"/> 補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面の用紙 (PCT 規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照)</p> <p><input type="checkbox"/> 第 I 欄 4. 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの国際予備審査機関が認定した差替え用紙</p> <p>b. <input type="checkbox"/> 電子媒体は全部で _____ (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、電子形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。 (実施細則第 802 号参照)</p>
<p>4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 第 I 欄 国際予備審査報告の基礎  <input type="checkbox"/> 第 II 欄 優先権  <input type="checkbox"/> 第 III 欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成  <input type="checkbox"/> 第 IV 欄 発明の單一性の欠如  <input checked="" type="checkbox"/> 第 V 欄 PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明  <input type="checkbox"/> 第 VI 欄 ある種の引用文献  <input type="checkbox"/> 第 VII 欄 国際出願の不備  <input checked="" type="checkbox"/> 第 VIII 欄 国際出願に対する意見</p>

国際予備審査の請求書を受理した日 01.04.2005	国際予備審査報告を作成した日 10.01.2006
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 安藤 倫世
	4 P 9837
	電話番号 03-3581-1101 内線 3492

## 第I欄 報告の基礎

1. 言語に関し、この予備審査報告は以下のものを基礎とした。

- 出願時の言語による国際出願
- 出願時の言語から次の目的ための言語である \_\_\_\_\_ 語に翻訳された、この国際出願の翻訳文
- 國際調査 (PCT規則12.3(a)及び23.1(b))
- 國際公開 (PCT規則12.4(a))
- 國際予備審査 (PCT規則55.2(a)又は55.3(a))

2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)

- 出願時の国際出願書類

- 明細書

第 \_\_\_\_\_ ページ、出願時に提出されたもの  
 第 \_\_\_\_\_ ページ\*、\_\_\_\_\_ 付けで国際予備審査機関が受理したもの  
 第 \_\_\_\_\_ ページ\*、\_\_\_\_\_ 付けで国際予備審査機関が受理したもの

- 請求の範囲

第 \_\_\_\_\_ 項、出願時に提出されたもの  
 第 \_\_\_\_\_ 項\*、PCT19条の規定に基づき補正されたもの  
 第 \_\_\_\_\_ 項\*、\_\_\_\_\_ 付けで国際予備審査機関が受理したもの  
 第 \_\_\_\_\_ 項\*、\_\_\_\_\_ 付けで国際予備審査機関が受理したもの

- 図面

第 \_\_\_\_\_ ページ/図、出願時に提出されたもの  
 第 \_\_\_\_\_ ページ/図\*、\_\_\_\_\_ 付けで国際予備審査機関が受理したもの  
 第 \_\_\_\_\_ ページ/図\*、\_\_\_\_\_ 付けで国際予備審査機関が受理したもの

- 配列表又は関連するテーブル

配列表に関する補充欄を参照すること。

3.  補正により、下記の書類が削除された。

- 明細書 第 \_\_\_\_\_ ページ  
 請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項  
 図面 第 \_\_\_\_\_ ページ/図  
 配列表 (具体的に記載すること)  
 配列表に関するテーブル (具体的に記載すること) \_\_\_\_\_

4.  この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかつたものとして作成した。(PCT規則70.2(c))

- 明細書 第 \_\_\_\_\_ ページ  
 請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項  
 図面 第 \_\_\_\_\_ ページ/図  
 配列表 (具体的に記載すること)  
 配列表に関するテーブル (具体的に記載すること) \_\_\_\_\_

\* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

## 1. 見解

新規性 (N)	請求の範囲 1-11	有
	請求の範囲 _____	無
進歩性 (I S)	請求の範囲 _____	有
	請求の範囲 1-11	無
産業上の利用可能性 (I A)	請求の範囲 1-11	有
	請求の範囲 _____	無

## 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

- 文献1 : JP 2003-509427 A (アボット・ゲー・エム・ベー・ハー・ウント・コンパニー・カーゲー) 2003.03.11  
 文献2 : WO 2003/032989 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC.) 2003.04.24  
 文献3 : JP 2003-526613 A (バイエル コーポレイション) 2003.09.09  
 文献4 : JP 2002-534468 A (バイエル コーポレイション) 2002.10.15

[1] 請求の範囲1-4、6-11に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献1により進歩性を有しない。

文献1には、二環式含窒素複素環置換ジフェニル尿素がRAF阻害作用を有すること、血管新生等の疾患の治療に用いることが記載されており、式(I)として、置換基の選択により請求の範囲1の一般式(I)の化合物となし得る一般式が記載されている(請求項1及び請求項57参照)。

[2] 請求の範囲1-11に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献1-4により進歩性を有しない。

上記[1]参照。

文献2には、本願の請求項1の一般式(I)に類似の4-二環式含窒素複素環置換ナフチル尿素が、p38キナーゼ阻害剤として有用であることが記載されており(第31-38頁参照)、文献3及び4にはそれぞれ、アリール置換ジフェニル尿素が、RAF阻害作用を有すること、p-38キナーゼ阻害作用を有することが記載されている。

そうしてみると、文献1記載の二環式含窒素複素環に代えて、文献2に記載の環系を採用し、請求の範囲1-8の一般式(I)の化合物を想到することは当業者が容易に行い得ることである。

## 第VII欄 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求の範囲 1-1-1 の「プロドラッグ」なる記載は、いかなる構造の化合物までを包含するものであるかを不明確にする記載であって、広範囲かつ多彩な化合物を包含し得るものであるのに対し、特許協力条約第 6 条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第 5 条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲 1-1-1 の発明の化合物、及び、医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。

## 補充欄

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 欄の続き

国際特許分類 (IPC) の続き

A61K31/52(2006.01), A61K31/5377(2006.01), A61P3/10(2006.01), A61P9/00(2006.01),  
A61P9/10(2006.01), A61P29/00(2006.01), A61P35/00(2006.01), A61P43/00(2006.01),  
C07D235/08(2006.01), C07D413/04(2006.01), C07D417/12(2006.01), C07D471/04(2006.01),  
C07D473/00(2006.01), C07D473/32(2006.01), C07D473/34(2006.01)